## CRYSTAL GROWTH METHOD OF GALLIUM NITRIDE COMPOUND SEMICONDUCTOR

Publication number: JP4297023

**Publication date:** 

1992-10-21

Inventor:

NAKAMURA SHUJI

Applicant:

NICHIA KAGAKU KOGYO KK

Classification:

- international: H011

H01L21/205; C30B25/02; H01L21/20; H01L33/00; H01S5/00;

C30B25/02; H01L21/02; H01L33/00; H01S5/00; (IPC1-7):

H01L21/205; H01L33/00; H01S3/18

- european:

C30B25/02; H01L21/20B4; H01L33/00C4D4B; H01L33/00G3B2

Application number: JP19910089840 19910327

Priority number(s): JP19910089840 19910327; JP19910032259 19910131

Also published as:

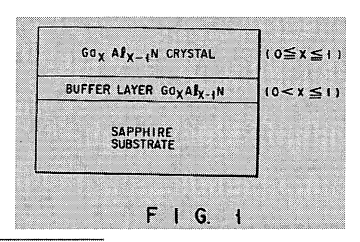
EP0497350 (A1) EP0497350 (B2)

EP0497350 (B1)

Report a data error here

#### Abstract of JP4297023

PURPOSE:To improve the crystallizability and surface morphology of a gallium nitride compound semiconductor, and to grow the gallium nitride compound semiconductor stably with excellent yield. CONSTITUTION:The crystal of a gallium nitride compound semiconductor is grown on the surface of a buffer layer shown in general formula GaxAlx-1N (where (x) is kept within a range of 0<x<=1). The crystallizability of the gallium nitride compound semiconductor grown on the surface of the buffer layer can remarkably be improved.



Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平4-297023

(43)公開日 平成4年(1992)10月21日

(51) Int.Cl.5

識別配号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

H01L 21/205

7739-4M

33/00

C 8934-4M

// H01S 3/18

9170-4M

審査請求 未請求 請求項の数4(全 7 頁)

(21)出顯番号

特願平3-89840

(22)出顧日

平成3年(1991)3月27日

(31)優先権主張番号 特願平3-32259

(32)優先日

平3 (1991) 1月31日

(33)優先権主張国

日本 (JP)

(71)出願人 000226057

日亜化学工業株式会社

徳島県阿南市上中町岡491番地100

(72)発明者 中村 修二

徳島県阿南市上中町岡491番地100 日亜化

学工業株式会社内

(74)代理人 弁理士 豊栖 康弘

(54) 【発明の名称】 窒化ガリウム系化合物半導体の結晶成長方法

### (57)【要約】

【目的】 窒化ガリウム系化合物半導体の結晶性および 表面モフォロジーを改善し、さらに窒化ガリウム系化合 物半導体を安定して、歩留よく成長する。

【構成】 一般式が、GaiAli-1N(但しxは0<x ≤1の範囲である)で示されるパッファ層の表面に、窒 化ガリウム系化合物半導体の結晶を成長させる。

【効果】 パッファ層の表面に成長される窒化ガリウム 系化合物半導体の結晶性を飛躍的に向上できる。

1

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 反応容器内に反応ガスを供給し、低温で 成長させるバッファ層の上に、高温で成長させる窒化ガ リウム系化合物半導体の結晶を成長させる方法におい て、前記パッファ層の一般式が、GarAli-rN(但し Xは0<X≤1の範囲である)で示されることを特徴と する窒化ガリウム系化合物半導体の結晶成長方法。

【請求項2】 基板の上に、一般式がGarAl1-1N (但しXは0<X≦1の範囲である。) で示されるパッ ファ層を成長させ、このバッファ層の上に窒化ガリウム 10 系化合物半導体を成長させる請求項1記載の窒化ガリウ ム系化合物半導体の結晶成長方法。

【請求項3】 窒化ガリウム系化合物半導体の上に、一 般式がGaェAlュ-ェN(但しXは0<X≤1の範囲であ る。) で示されるパッファ層を成長させ、さらにこのパ ッファ層の上に窒化ガリウム系化合物半導体を成長させ る請求項1記載の窒化ガリウム系化合物半導体の結晶成 長方法。

前記パッファ層の厚さが 0.002μm 【請求項4】 以上、0.5μm以下であることを特徴とする請求項1 記載の窒化ガリウム系化合物半導体の結晶成長方法。

### 【発明の詳細な説明】

### [0001]

【産業上の利用分野】本発明はサファイア等の基板上 に、窒化ガリウム系化合物半導体の結晶を成長させる方 法に関し、特に結晶性の優れた窒化ガリウム系半導体化 合物のエピタキシャル層の成長方法に関する。

### [0002]

【従来の技術及びその問題点】最近、窒化ガリウム系化 合物半導体、例えば、一般式が [GarAli-xN(但 30 し、Xは0≤X≤1の範囲にある)]の青色発光デバイ スが注目されている。窒化ガリウム系化合物半導体の結 晶を成長させる方法として、有機金属化合物気相成長法 (以下MOCVD法という。) がよく知られている。こ の方法はサファイア基板を設置した反応容器内に、反応 ガスとして有機金属化合物ガスを供給し、結晶成長温度 をおよそ900℃~1100℃の高温で保持して、基板 上に化合物半導体結晶のエピタキシャル層を成長させる 方法である。例えばGaNエピタキシャル層を成長させ る場合には、III族ガスとしてトリメチルガリウムと、V 40 族ガスとしてアンモニアガスとを使用する。

【0003】このようにして成長させた窒化ガリウム系 化合物半導体のエピタキシャル層を発光デバイスとして 用いるためには、第一に結晶性を向上させることが不可 欠である。

【0004】また、MOCVD法を用いてサファイア基 板上に直接成長された、例えばGaN層の表面は、6角 ピラミッド状、ないしは6角柱状の成長パターンとなっ て無数の凹凸ができ、その表面モフォロジーが極めて悪 くなる欠点がある。表面に無数の凹凸がある表面モフォ 50 以上900 $m{C}$ 以下、好ましくは400 $m{C}$ 800 $m{C}$ の範囲

ロジーの極めて悪い半導体の結晶層を使用して背色発光

【0005】このような問題を解決するために、窒化ガ リウム系化合物半導体の結晶を成長させる前に、基板 F. にA1Nのバッファ層を成長させる方法が提案されてい る {Appl. Phys. Lett 48, (1986), 353、 (アプライド フ ィズィックス レターズ48巻、1986年、353 頁、および特開平2-229476号公報 }。この方法 は、サファイア基板上に、成長温度400~900℃の 低温で、膜厚が100~500オングストロームのA1 Nのパッファ層を設けるものである。この方法はパッフ ァ層であるA1N層上にGaNを成長させることによっ て、GaN半導体層の結晶性および表面モフォロジーを 改善できる特徴がある。

デバイスを作ることは、非常に歩留が悪く、ほとんど不

[0006]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら前記方法 は、バッファ層の成長条件が厳しく制限され、しかも膜 厚を100~500オングストロームと非常に薄い範囲 20 に厳密に設定する必要があるため、そのパッファ層を、 大面積のサファイア基板、例えば約50mmφのサファ イア基板上全面に、均一に一定の膜厚で形成することが 困難である。したがって、そのパッファ層の上に形成す る窒化ガリウム系化合物半導体の結晶性および表面モフ オロジーを歩留よく改善することが困難であり、またそ の結晶性は未だ実用的な発光ダイオード、半導体レーザ 一等を作るまでには至っておらず、さらなる結晶性の向 上が必要であった。

【0007】本発明はこのような事情を鑑みてなされた ものであり、その目的とするところはパッファ層上に成 長させる窒化ガリウム系化合物半導体の結晶性および表 面モフォロジーが実用レベルにまで改善でき、さらに窒 化ガリウム系化合物半導体が安定して、歩留よく成長で きるための、成長方法を提供するものである。

### [0008]

【課題を解決するための手段】本発明の室化ガリウム系 化合物半導体の結晶成長方法は、反応容器内に反応ガス を供給し、低温で成長させるパッファ層の上に、髙温で 成長させる窒化ガリウム系化合物半導体の結晶を成長さ せる方法であって、前記パッファ層の一般式がGarA 11-1Nで表されることを特徴とするものである。但し Xは0<X≦1の範囲に特定される。

【0009】前記パッファ層の厚さは0.002 µm以 上、 $0.5\mu$ m以下、さらに好ましくは $0.01\sim0.0$  $2 \mu m$ の範囲に調整する。その厚さが $0.02 \mu m$ より 薄く、また、 0. 5 μ m より厚いと、パッファ層の上に 形成する窒化ガリウム系化合物半導体の結晶の表面モフ ォロジーが悪くなる傾向にある。

【0010】また前記パッファ層の成長温度は200℃

.3

に調整する。200℃より低いと、バッファ層が形成しにくく、また900℃より高いと、バッファ層が単結晶となってしまい、以下に述べるバッファ層としての作用を果たさなくなる傾向にある。

#### [0011]

【作用】図1にGarA11-1N(0<X≦1)をパッファ層として、その上に 窒化ガリウム系化合物半導体の結晶を成長させた場合のエピタキシャルウエハーの構造を表す断面図を示し、図2にA1Nをパッファ層として、同じくその上に同じく結晶を成長させた場合の、エピタキシャルウエハーの構造を表す断面図を示す。本発明のパッファ層は従来のパッファ層に比べて、厚さの許容範囲が大きいため、歩留良くパッファ層および窒化ガリウム系化合物半導体結晶が成長できる。

【0012】ところでA1Nをパッファー層として窒化 ガリウム系化合物半導体の結晶を成長させる方法はThin Solid Films. 163, (1988), 415 (ツィン ソリッド フィルムズ 163巻、1988年、415頁)、および Appl. Phys. Lett 48, (1986), 353 (アプライド フィズィックス レターズ 48巻、1986年、353頁)等 20 に詳しく述べられているが、それらの文献に記載されているパッファ層の作用を簡単に述べると以下の内容である。

【0013】低温(約600℃)で成長させるA1Nは多結晶層であり、この層が、例えばGaNを成長させるために約1000℃にまで温度を上げる際、層が部分的に単結晶化する。部分的に単結晶化した部分が、1000℃でGaNを成長させる時に方位の揃った種結晶となり、その種結晶からGaN結晶が成長し、均一なGaN単結晶層が成長できる。バッファ層がないときはサファイア基板自身が種結晶となるため、方位が大きくばらついたGaNの六角柱の結晶が成長してしまうという内容である。

【0014】本発明のようにGarAl1-rN(0<X≦1) をパッファ層として形成した場合を従来のAlNをパッファ層とした場合と比較すると以下のようになると考えられる。

【0015】まずバッファ層として、例えばX=1のGaNを形成する場合を考えると、GaNの融点は1100℃であり、A1Nの融点は1700℃である。このた40め600℃でGaNのバッファ層を形成すると、バッファ層は多結晶の層が成長する。次にこの多結晶のGaNバッファ層の上にGaNのエピタキシャル層を成長するために1000℃まで温度を上げると、GaNのバッファ層は部分的に単結晶化し、A1Nをバッファ層とした場合と同様に、GaNエピタキシャル層用の種結晶として作用することになる。

【0016】しかもAINをパッファ層として形成した場合よりも、

① 融点が低いので温度を上昇しているときに容易に単 50

結晶化しやすい。このため、バッファ層の厚さを、厚く してもバッファー層としての効果が期待できる。

② バッファ層がGaNなので、その上にGaNのエピタキシャル層を成長する場合、同一材料の上に同一材料を成長するため結晶性の向上が期待できる。等の利点があると考えられる。

【0017】以上のことを確認するため、A1N、Ga 0.5 A1c.5 N、GaNの3種類のパッファ層を600℃ でそれぞれサファイア基板上に形成し、その上に100 10 0℃でGaNエピタキシャル層を4μmの厚さで成長し た場合の、GaNエピタキシャル層のダブルクリスタル X線ロッキングロッキングカーブの半値巾(FWMH: full width at half-maximum)とパッファー層の膜厚と の関係を求めた図を図3に表す。FWMHは小さいほど 結晶性がよい。

【0018】図3に示すようにGaNをバッファ層として形成した方が、広いバッファ層の膜厚範囲で結晶性がよく、Gao.sAlo.sNはその中間に位置し、上記考察どおりの効果があることが判明した。

[0019] 図4~図7に、サファイア基板上に形成するGaNパッファ層の膜厚を変え、さらにその上にGaNのエピタキシャル層を $4\mu$ m成長させた場合の、GaNエピタキシャル層の表面の構造を表す顕微鏡写真図を示す。図4から図7まで順に、パッファ層厚さは0.00 $2\mu$ m、 $0.07\mu$ m、 $0.20\mu$ m、 $0\mu$ m (パッファ層無し) である。

【0020】 これらの図を見ても分かるように、パッファ層がない場合は、表面に6 角柱状の結晶が現れる。パッファ層を形成する際の条件にもよるが、パッファ層を形成するにしたがって表面が鏡面均一になる傾向がある。しかしパッファ層が厚すぎると、表面の状態(表面モフォロジー)が悪くなる傾向にある。したがって好ましいパッファ層の厚さは $0.01 \mu m$ から $0.2 \mu m$ の間である。

【0021】また本発明の結晶成長方法によるバッファ 層は、サファイア基板上だけでなく窒化ガリウム系化合物半導体のエピタキシャル層を有する層であれば、どの層に形成してもよい。例えばn型GaNエピタキシャル層の上に、p型不純物であるMgがドープされたp型GaNエピタキシャル層を形成したい場合、前記n型GaNエピタキシャル層の上にパッファ層を形成し、そのバッファ層の上にp型GaNエピタキシャル層を成長させることもできる。

### [0022]

【実施例】以下、本発明の実施例を説明する。但し以下に示す実施例は、本発明の技術思想を具体化するための方法を例示するものであって、本発明の方法は成長条件、有機金属化合物ガスの種類、使用材料等を下配のものに特定するものではない。この発明の成長方法は、特許請求の範囲において種々の変更を加えることができ

5

る。

【0023】図8に示す装置を用いて窒化ガリウム系化 合物半導体の結晶成長を行った。

[実施例1] 下記の工程でサファイア基板にGaNのエ ピタキシャル層を4μmの膜厚で成長させた。

- ① 洗浄された2インチャのサファイア基板をサセプタ - 2の上に載せる。
- ② ステンレス製の反応容器1内の空気を、排気ポンプ 6で排気した後、さらに内部をH2で置換する。
- ③ その後、H2ガスを反応ガス噴射管4と、反応容器 1上部の副噴射管5とから、反応容器1内に供給しなが ら、サセプター2をヒータ3によって1060℃まで加 熟する。
- ④ この状態を10分間保持し、サファイア基板表面の 酸化膜を除去する。
- ⑤ 次にサセプター2の温度を500℃まで下げて、温 度が安定するまで静置する。
- ⑥ 続いて副噴射管5からH2とN2の混合ガスを供給 し、反応ガス噴射管4からアンモニアガスとH2ガスの 混合ガスを供給する。副噴射管5から供給するH2ガス とNzガスの流量はそれぞれ10リットル/分、反応ガ ス噴射管4から供給するアンモニアガスの流量は4リッ トル/分、H2ガスの流量は1リットル/分とし、この 状態でサセプター2の温度が500℃に安定するまで待 つ。
- ⑦ その後、バッファー層を形成するため、反応ガス噴 射管4からアンモニアガスとH2ガスに加えて、TMG (トリメチルガリウム) ガスを2. 7×10-6 モル/ 分で1分間流す。
- ® 次にTMGガスのみを止めて、パッファ層の成長を 止める。ここで膜厚0.02μmのパッファ層が形成で きた。さらに他のガスは流しながらサセプター2の温度 を1000℃まで上昇させる。
- ⑨ サセプター2の温度が1020℃まで上昇した後、 反応ガス噴射管4からアンモニアガスとII2ガスに加え て、TMGガスを5. 4×10<sup>-5</sup> モル/分の流量で6 O分間供給して、GaNエピタキシャル層を、4.0μ mの膜厚で成長させる。この間、副噴射管5から常にH 2とN2ガスを前述の条件で供給し続け、反応ガスで反応 容器内が汚染されないようにしている。またサセプター 40 2は均一に結晶が成長するように、モータ7で5 rpm で回転させる。なお当然のことではあるが、ガスを供給 している間、排気ポンプ6の配管と分岐した排気管8か ら、供給しているガスを外部へ放出している。上記のよ うにしてサファイア基板上に、膜厚0.02μmのGa Nパッファ層、その上に4μmのGaNエピタキシャル 層を成長させた。

【0024】 [比較例1] ⑦のパッファ層を形成する工 程において、A1Nのパッファ層を0.02μmの膜厚 で形成する以外は、実施例1と同様にしてAlNパッフ 50 において、反応ガス噴射管4からアンモニアガスとH2

ァ層の上に4μmのGaNエピタキシャル層を成長させ た。なおAINバッファ層を形成する際、⑦において、 反応ガス噴射管4からアンモニアガスとH2ガスに加え て、TMA (トリメチルアルミニウム) を2. 7×10

-5 モル/分で1分間流した。

【0025】成長後ホール測定を室温で行い、本発明に よるGaNエピタキシャル層と、比較例1によるGaN エピタキシャル層の、キャリアー濃度と移動度とをそれ ぞれ求め、その結果による、キャリアー濃度、および移 動度の面内分布を表す図を、図9および図10に示す。 本発明は図9、比較例は図10、キャリア濃度は●、移 動度は○で示している。

【0026】 ノンドープの結晶を成長した場合はキャリ ア濃度が小さく、しかも移動度が大きい程、結晶性が良 くまた不純物濃度が小さいことを表す。

【0027】本発明によるGaNは、キャリア濃度が4 ×10<sup>18</sup>/cm<sup>3</sup>、移動度 600cm<sup>2</sup>/V·secと非常によい 値を示す。一方、AINをパッファ層とした比較例1 は、キャリア濃度が1×1018/cm8、および移動度が 20 約90cm²/V·secであった。

[0028] [実施例2] ⑦のバッファ層を形成する工 程において、Gaゥ.sA 1ゥ.sNのパッファ層を0.02 μmの膜厚で形成する以外は、実施例1と同様にしてバ ッファ層の上にGaNエピタキシャル層を成長した。な おパッファ層を形成する際、反応ガス噴射管4からアン モニアガスと、Hzガスに加えて、TMGを2.7×1 0-5モル/分、TMAを2.7×10-5モル/分でそれ ぞれO. 5分間流した。このGaNエピタキシャル層も 図3に示すように、優れたX線ロッキングカープを示 し、また顕微鏡観察による表面モフォロジーは実施例1 と同等、キャリア濃度および移動度は、実施例1と比較 例1との中間に位置するものであった。

【0029】 [実施例3] ⑥においてパッファー層の成 長温度を600℃とし、⑦のガス流時間を2.5分間に 変えて、バッファ層の膜厚を0.05μmとする他は、 実施例1と同様にしてGaNエピタキシャル層を成長し た。このGaNエピタキシャル層も表面モフォロジーは 実施例1と同等、X線ロッキングカーブの半値巾は3分 と優れた結晶性を示し、キャリア濃度、移動度とも実施 例1と同等であった。

[0030] [実施例4] ⑥においてバッファー層の成 長温度を800℃とする他は、実施例1と同様にしてG aNエピタキシャル層を成長した。このGaNエピタキ シャル層も表面モフォロジーは実施例1と同等、X線ロ ッキングカープの半値巾は3分と優れた結晶性を示し、 キャリア濃度、移動度とも実施例1と同等であった。

【0031】 [実施例5] ⑦のパッファ層を形成する工 程において、実施例2と同様の条件で、 Ga٥.5A1 0.5 Nのパッファ層を 0. 0 2 μmの膜厚で形成し、 9 ガスに加えて、TMAガスを2. 7×10-5モル/分、 TMGガスを2. 7×10 でモル/分の流量で60分間 供給して、Gao.sAlo.sNエピタキシャル層を4.0 μmの膜厚で成長させる他は、実施例1と同様にして、 サファイア基板上に、膜厚0.02μmのGao. δ Α1 0.5 Nパッファ層と、その上に4 μmのGao.5 A lo.5 Nエピタキシャル層を成長させた。このG ao. 5 A lo. 5 Nエピタキシャル層も、表面モフォロジーは実施例1と 同等であった。

ス、H2ガス、およびTMGガスに加えて、Cp2Mg (ビスシクロペンタジエニルマグネシウム) ガスを流し ながら、GaNエピタキシャル層にp型の不純物である Mgをドープして、p型GaNエピタキシャル層を4. 0 μmの膜厚で成長させた。上記のようにしてサファイ ア基板上に、膜厚0.02μmのGaNパッファ層、そ の上にMgを1020/cm3ドープした膜厚4.0μmの p型GaNエピタキシャル層を成長させた。このp型G a Nエピタキシャル層も、表面モフォロジーは実施例 1 と同等であり、キャリア濃度2. 0×10<sup>16</sup>/cm<sup>8</sup>、移 動度 9. 4 cm² / V·secと窒化ガリウム系化合物半導体 では、初めてp型特性を示した。このことはこのエピタ キシャル膜の結晶性が非常に優れていることを示してい

【0033】 [実施例7] 実施例1で得た膜厚4μmの GaNエピタキシャル層の上に、実施例6と同様にし て、膜厚0.02μmのGaNバッファ層、その上にM gを10<sup>20</sup>/cm³ドープした膜厚4.0μmのp型Ga Nエピタキシャル層を成長させた。このp型GaNエピ タキシャル層も、表面モフォロジーは実施例1と同等で 30 あり、キャリア濃度3. 5×1015/cm3、移動度8. 5 cm²/V·secと同じくp型特性を示した。

【0034】 [実施例8] ⑨において、アンモニアガ ス、H2ガス、およびTMGガスに加えて、シラン(S j II4) ガスを流しながら、GaNエピタキシャル層に n型の不純物であるSiをドープして、4.0μmの膜 厚で成長させた。上記のようにしてサファイア基板上 に、膜厚 $0.02\mu$ mのGaNパッファ層、その上に、 Siを約1020/cm5ドープした膜厚4μmのn型Ga Nエピタキシャル層を成長させた。このn型GaNエピ 40タキシャル層も、表面モフォロジーは実施例1と同等で あり、キャリア濃度1. 0×1019/cm3と非常に高い キャリア濃度を示した。

【0035】 [比較例2] A1Nのパッファ層を0.0 2 μmの膜厚で形成する以外は、実施例8と同様にSi をドープして、サファイア基板上に形成したAINパッ ファ層の上に、さらに4μmのn型GaNエピタキシャ ル層を成長させた。このn型GaNエピタキシャル層 は、キャリア濃度が 5. 0×1018/cm³であり、比較 例1程のキャリア濃度は得られず、不純物により補償さ 50 1・・・反応容器

れて低くなっていると考えられる。

[0036]

【発明の効果】以上説明したように、GarAl1-1N (0 < X ≤ 1) をパッファ層に形成することによっ て、その上に成長させる窒化ガリウム系化合物半導体の 結晶性が、飛躍的に向上する。例えば、結晶のホール測 定において、移動度600cm²/V·secという値は、窒化 ガリウム系化合物半導体結晶では最も優れた値である。 さらにバッファ層を形成することによって、その上に成 何の処理も無しにp型を示す。これは全く初めてのこと であり、本発明の方法で成長させた窒化ガリウム系化合 物半導体の結晶性がいかに優れているかを示すものであ る。またそのバッファ層上に成長させるSIをドープし たn型GaNも、A1Nをパッファ層としたものに比較 して、非常に高いキャリア濃度を示す。さらにまた、従 来のA1Nパッファ層に比べて、本発明のパッファ層を 成長するための条件が緩やかである。すなわち広いバッ ファ層の厚みの範囲で、その上に成長させる窒化ガリウ 20 ム系化合物半導体層の結晶性がよい。このため発光素子 を形成する際の量産性に優れている。このように本発明 の技術を用いることにより、窒化ガリウム系化合物半導 体の結晶を利用して、青色発光ダイオードはもちろんの こと、半導体レーザーまで、実用化に向けてその用途は 非常に大きいものがある。

### 【図面の簡単な説明】

本発明の結晶成長方法によるエピタキシャル 【図1】 ウエハーの構造を表す概略断面図。

【図2】 従来の結晶成長方法によるエピタキシャルウ エハーの構造を表す概略断面図。

GaNエピタキシャル層のダブルクリスタル 【図3】 X線ロッキングロッキングカーブの半値巾 (FWMH) と、バッファー層の膜厚との関係を表す図。

【図4】 GaNエピタキシャル層の結晶の構造を表す 題 微鏡写真図。

【図5】 GaNエピタキシャル層の結晶の構造を表す 題微鏡写真図。

GaNエピタキシャル層の結晶の構造を表す 【図6】 顕微鏡写真図。

【図7】 GaNエピタキシャル層の結晶の構造を表す 顕微鏡写真図。

[図8] 本発明に使用した装置の部分概略断面図。

本発明によるGaN結晶のホール測定結果に よる、キャリアー濃度、および移動度の面内分布を表す

【図10】 従来法によるGaN結晶のホール測定結果 による、キャリアー濃度、および移動度の面内分布を表 す図。

#### 【符号の説明】

特開平4-297023 (6) 10 6・・・排気ポンプ 2・・・サセプター 7・・・モーター 3・・・ヒータ 8・・・排気管 4・・・反応ガス噴射管 5・・・副噴射管 【図1】 【図2】 (0≤X≤1) GaxAlx-1 N結晶 (0≤X≤1) GaxAlx-tN結晶 AINパッファ暦 バッファ屋 GaxAlx-1N (0<X≦1) サファイア基板 サファイア基板 【図4】 [図3] ファー語の徴題 20 O:AIN 0 : Gao.5Alo.5 N FWHM (4) : GaN 0 0 0 0.15 [図7] パッファー層の厚さ(μm) 【図6】 【図5】 

